REVERSIBLE, THERMALLY SENSITIVE RECORDING MATERIAI

(11) **3-2089** (A) (43) 8.1.1991 (19) JP (21) Appl. No. 64-140109 (22) 31.5.1989

RICOH CO LTD (72) YOSHIHIKO HOTTA(2) (71)

To form a reversible, thermally sensitive recording material capable Int. Cl<sup>5</sup>. B41M5/26 PURPOSE:

of high image storage by providing a thermally sensitive layer in which specific CONSTITUTION: At least, one type of higher aliphatic acid with 16C or more polyvinyl chloride, and the preferable blending weight ratio of the organic amounts of higher aliphatic acid with 16C or more and aliphatic saturated is added to, at least, one type of aliphatic saturated acid with 20C or more are dissolved to prepare an application liquid, and this liquid is applied to the surface of a support such as plastic film or sheet glass. Then the applied liquid is dried to form a thermally sensitive layer. Thus a reversible, thermally sensitive recording material is obtained. The resin material is, for example, low molecular material and the resin material in the thermally sensitive layer at a weight ratio of 95:5 to 50:50 to prepare an organic low molecular material Two components such as resin material and the organic low molecular material dicarboxylic acid are dispersed, on a support. is 2:1 to 1:16.

# ⑩ 日本 国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# 母公開特許公報(A) 平3-2089

Int. Cl. 3B 41 M 5/26

識別記号 广内整理番号

每公開 平成3年(1991)1月8日

6956-2H B 41 M 5/18

101 A

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

図発明の名称 可逆性感熱記録材料

②特 顧 平1-140109

②出 願 平1(1989)5月31日

個雅 明 堀 H 吉 彦 @発 明 者 丸 Ш 次 70発 明 者 **)**|| 誠 ②出 願 人 株式会社リコー 79代理人 弁理士 池浦 敏明

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 東京都大田区中馬込1丁目3番6号

外1名

H #41 at

# 1. 発明の名称

可逆性感熱配錄材料

# 2. 特許請求の範囲

(1) 樹脂母材とこの樹脂母材中に分散された有機低分子物質とを主成分とし温度に依存して透明皮が可逆的に変化する感熱層を有する可逆性感熱記録材料において、前記有機低分子物質として炭素数16以上の高級脂肪酸の少なくとも1種と炭素数20以上の脂肪炭飽和ジカルボン酸の少なくとも1種とを95:5~50:50の重量比で用いたことを特徴とする可逆性感熱記録材料。

# 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は可遊性総熱記録材料に関し、詳しくは、 程度による認動層の可逆的な透明度変化を利用し て画像形成及び消去を行なう可逆性越熱記録材料 に関する。

(従来技術)

可逆性磨熱配線材料については多くが拠案され

そのため、こうした点を配慮して、本発明者らは、先に、特別昭63~39378号公報、特別昭63~130380号公報等において、ある種の有機低分子物質及びその有機低分子物質と共融しやすい物質を用いることにより、透明化する温度巾を拡大できることを示した。しかし、これらは、透明化する温度を低温域に拡大させているため、50~60での環境下で画像が時として消えてしまうという不都合

な現像が認められた。

(発明が解決しようとする課題)

こうした実情を配成し、本発明者らは、先に触点の高い脂肪族ジカルボン酸等を用いることにより透明化温度を高温域に拡大させることが可能であることを見出し、これを先に提案した。

これにより透明化温度巾を広げることができかつ 国像の保存性を向上させることができたが、感 熱耐を保護すること等を意図して感熱層上に保設 層などを破削した場合に積層しない場合としらべ 通明性が劣化するという欠点があった。

本発明は上記のごとき不都合・欠点を解消し、 以コントラストで加熱制御が容易で、しかも、 酸の保存性に優れた可逆性感熱記録材料の提供を 目的とするものである。

#### (課題を解決するための手段)

本発明は樹脂母材とこの樹脂母材中に分散された有機低分子物質とを主成分とし温度に依存して透明度が可逆的に変化する感熱層を有する可逆性感熱記録材料において、前記有機低分子物質とし

の大きな粒子で構成されており、片側から入射した光は散乱されること無く、反対側に透過するため透明に見えること、また、(b)白海の場合には有機低分子物質の粒子は有機低分子物質の機細な結晶が終合した多結晶で構成され、個々の結晶の結晶がいろいろな方向を向いているため片偶から入射した光は有機低分子物質粒子の結晶の昇面で何度も風折し、散乱されるため白く見えること、等に由来している。

第1回(熱による透明度の変化を裂わしている) において、樹脂母材と、この樹脂母材中に分散された有機低分子物質を主成分とする感熱体は例えれて、以下の常温では白濁不透明状態にあり、この状態で再びT。以下の常温に戻しても透明のまでに対してある。これは温度TューT。からT。以下に至るまでに引機低分子物質が半部微状態を経て多結る。で、単結晶へと結晶が成長すると、最大透明皮との中間の半透明状態になる。次にこの温度に加熱すると、最大変明皮との中間の半透明状態になる。次にこの て炭素数16以上の高級脂肪酸の少なくとも1種と、 炭素数20以上の脂肪酸飽和ジカルボン酸の少なく とも1種とを95:5~50:50の重量比で用いたことを 特徴としている。

ちなみに、本発明の記録材料は、透明度変化を利用して画像形成及び消去を行なうものであるが、本発明者らは特定成分の組合せにより、認熱層の透明化温度を従来よりも高くかつその温度範囲を拡大することができ、また、感熱別上に保護別などを積層した場合に透明性の劣化を防ぐことができることを確めた。本発明はこれに基づいてなされたものである。

以下に、本発明を図面(第1図)に従がいながらさらに評細に説明するが、本発明の可逆性感熱記録材料は、前記のごとを透明皮変化(透明状態、白濁不透明状態)を利用しており、この透明状態と白濁不透明状態との違いは次のように推測される。

すなわち、(a)透明の場合には樹脂母材中に分 数された有機低分子物質の粒子は有機低分子物質

従って、熱を選択的に与えることにより感熱体を選択的に加熱し、透明地に白海画像、白海回線 に適関係を形成することが可能である。そして、このような感熱体の背面に着色シートを配置すれば、の色の地に着色シートの色の画像または着色シートの色の画像を形成することができる。また、オーバーヘッドプロジェクターなどで投影すれば、カーバーヘッドプロジェクターなどで投影すれば、カーバーヘッドプロジェクターなどで投影すれば、カーバーヘッドプロジェクターなどが透過しスクリ

ーン上では明郃となる。

本発明の趨熱記録材料を作るには一般に(1) 樹 脳母材及び有機低分子物質の2成分を溶解した溶 液、又は(2) 樹脂母材の溶液(溶剤としては有機低

コール共重合体、塩化ビニル-酢酸ビニル-マレイン酸共富合体、塩化ビニル-アクリレート共産合体等の塩化ビニル系共産合体;ポリ塩化ビニリデン-塩化ビニル共産合体、塩化ビニリデン-アクリロニトリル共産合体等の塩化ビニリデン系共産合体;ポリエステル;ポリアミド;ポリアクリレート又はポリメタクリレート式いはアクリレート-メタクリレート共重合体;シリコン機脂等が挙げられる。これらは単独で或いは2種以上混合して使用される。

一方、有機低分子物質は第1回の温度Ta-Taを選定することに応じて適宜選択すればよい。このような有機低分子物質としては炭素数16以上の高級脂肪酸の少くとも1種と炭素数20以上の脂肪飲飽和ジカルボン酸及びその誘導体の少くとも1種との混合物が用いられる。

炭素数16以上の高級脂肪酸の具体例としては、 パルミチン酸、マルガリン酸、ステアリン酸、ノ ナデカン酸、エイコサン酸、ヘンエイコサン酸、 ベヘン酸、リグノセリン酸、ペンタコサン酸、セ 越熱層に使用される樹脂母材は有機低分子物質を均一に分散保持した層を形成すると共に、 最大 遺明時の透明度に影響を与える材料である。この ため横崩母材は透明性が良く、 機械的に安定で、 且つ成既性の良い横脂が好ましい。 このような街 脂としてはポリ塩化ビニル: 塩化ビニルー酢酸ビニル・ピニルアル

ロチン酸、ヘプタコサン酸、モンタン酸、ノナコ サン酸、メリシン酸、 2-ヘキサデセン酸、トラフスー3-ヘキサデセン酸、 2-ヘプタデセン酸、トランスー2-オクタデセン酸、シス-6-オクタデセン酸、デカクタデオクタデセン酸、エライジン酸、トランス-11-エルカスー11-エルカカラデセン酸、トランス-11-エルカランスーセラコレイン酸、トランスー10-オクタディン酸、トランスー8・トランス-10-オクタディン酸、トランスー8・トランス-10-オクタディン酸、トランスー8・トランスー10-オクタディン酸、トランスー8・トランスー10-オクタディン酸、リノエライジン酸、ローエレオステアリン酸、ローエレオステアリン酸、ローエレオステアリン酸、アリン酸、12・20-ヘンエイは2種以上混合して使用できる。

**炭素数20以上の腐肪族**飽和ジカルポン酸としては一般式800C(CH<sub>s</sub>)n-sC00H(n≥20)で示されるもので下記表-1に示す化合物が例示できる。

表 - 1

Cの数	4	分子式
20	エイコサン二酸	(CH.)(COOH).
21	ヘンエイコサン二酸	(HOOD) (HO)
22	ドコサン二酸	(CH <sub>x</sub> ) <sub>x</sub> , (COOH),
23	トリコサン二酸	(CK <sub>z</sub> ) <sub>11</sub> (COOH) <sub>1</sub>
24	テトラコサン二酸	(CH <sub>*</sub> ) <sub>**</sub> (COOH),
25	ペンタコサン二酸	(CH <sub>1</sub> ) <sub>13</sub> (COOH) <sub>2</sub>
26	ヘキサコサン二般	(CH <sub>x</sub> ) <sub>x</sub> (COOH) <sub>x</sub>

高級脂肪酸と脂肪族飽和ジカルボン酸の割合は 重量比で95:5~50:50の範囲が好ましい。

また、認熱層中の有機低分子物質と樹脂和材との割合は選量比で2:1~1:16程度が好ましく、1:1-1:3が更に好ましい。母材の比率がこれ以下になると、有機低分子物質を母材中に保持した膜の形成が困難となり、またこれ以上になると、有機低分子物質の量が少ないため、不透明化が困難になる。

ール酸メチル、アセチルリシノール酸プチル、ブ チルフタリルブチルグリコレート、アセチルクエ ン酸トリブチル等が挙げられる。

なお、有機低分子物質とこれら添加物との割合は選盆比で1:0.01~1:0.8程度が好ましい。

感熱層上に被照する保護層などの材料としては、シリコーン系ゴム、シリコーン樹脂(特開昭63-22-1087号公報に記載)、ポリシロキサングラフトポリマー(特顧昭62-152550号に記載)数細粒子と樹脂を用いたものやポリアミド樹脂等が挙げられる。いずれの場合も、塗布時に解剤を用いるが、その溶剤は、感熱層の樹脂ならびに有機低分子物質を溶解しにくいほうが重ましい。

感熱層の機関及び有機低分子物質を溶解しにくい溶剤としてはn-ヘキサン、メチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール等が挙げられ、特にアルコール系の溶剤がコスト面から望ましい。

# 〔災 施 例〕

本発明を実施例により更に詳しく説明するが、

感熱層の厚さは一般に1~30μmである。これ以 上厚いと熱感度が移ち、これより少ないとコント ラストが低下する。

終熱層には以上のような成分の他、繰り返し加 熱と行なった際の透明化温度巾の維持のために下 記のような添加物を加えることができる。

一般に可塑剤として用いられているリン酸トリプチル、リン酸トリー2-エチルヘキシル、リン酸トリークレジル、オレイン酸ブチル、リン酸トリクレジル、オレイン酸ブチル、フタル酸ジスチル、フタル酸ジスチル、フタル酸ジー2-エチルヘキシル、フタル酸ジイソノニル、フタル酸ジー2-エチルヘキシル、アジピン酸ジー2-エチルヘキシル、アジピン酸ジー2-エチルヘキシル、デザビン酸ジー2-エチルヘキシル、デザビン酸ジー2-エチルヘキシル、デザケンでデザー、アジピン酸ジー3-エチルヘキシー、デザケンでリコールジベンゾエート、トリエチレングリコール-2-エチルブチラート、アセチルリシ

本発明はこれに限定されるものではない。なお、 ここでの部は重量基準である。

#### 実施例1

ベヘン酸	95部
エイコサンニ酸	5 部
塩化ピニル-酢酸ピニル	
共重合体	250部
フタル酸ジ(2-エチル-ヘキシル)	30 85
テトラヒドロフラン	2000部

よりなる溶液をλα蒸増した約50μ μ 厚のポリエステルフィルム(東レ社製メタルミー)上にワイヤーバーで塗布し、加熱乾燥して約5μ μ 厚の感熱増を設けた。その上に

ボリアミド樹脂(東レ社製CM8000) 10部 メチルアルコール 90部

よりなる溶液をワイヤーパーで強布し、加熱乾燥 して約1 μ ■厚の中間度を設けた。

更にその上に、ウレタンアクリレート系数外線 硬化性樹脂の酢酸ブチル溶液(大日本インキ化学 社製ユニディック 17-824-9)をワイヤーバーで途 市し加熱乾燥して80V/cmの紫外線ランプで紫外線 を5秒間照射して約2μm厚のオーバーコート層を 設け、可逆性磁熱記録材料を作成した。

#### 实施例2

ベヘン酸を80部とし、また、エイコサン二酸を 20部とした以外は実施例1と阿様にして可逆性感 熱記録材料を作成した。

#### 奖施例3

ベヘン酸を50部とし、また、エイコサン二酸を 50部とした以外は実施例!と阿様にして可逆性感 熱記熱材料を作成した。

#### 夹施例4

ステアリン酸	
	95部
ドコサン二酸	5 <del>8</del> 85
飽和ポリエステル 樹脂	
·	250部
フタル俄ジ-n-ブチル	30部
テトラヒドロフラン	40 др
	1500部

よりなる溶液をA&蒸着を約50g=厚のポリエステルフィルム(東レ社製メタルミー)上にワイヤーバーで強布し、加熱乾燥して約5g=厚の磁熱層を設

け、それ以外は実施例1と同様にして可逆性感熱 記録材料を作成した。

# 実施例8

リグノセリン酸を80部とし、また、テトラコサン二酸を20部とした以外は実施例7と同様にして可逆性感熱記録材料を作成した。

## 実施例 9

リグノセリン酸を50部とし、また、テトラコサン二酸を50部とした以外は実施例7と同様にして可逆性感熱記録材料を作成した。

#### 比較例1

ベヘン酸を98部とし、また、エイコサン二酸を 2部とした以外は実施例1と同様にして可逆性感熱 記録材料を作成した。

#### 比較例 2

ベヘン酸を40部とし、また、エイコサン二酸を 60部とした以外は実施例1と同様にして可逆性感 熱記録材料を作成した。

#### 比較例3

・ステアリン職を98部とし、また、ドコサン二歳

け、それ以外は実施例1と同様にして可逆性感熱 記録材料を作成した。

#### 実施例5

ステアリン酸を80部とし、また、ドコサン二酸 を20部とした以外は実施例4と同様にして可逆性 略熱記録材料を作成した。

#### 突筋例 6

ステアリン酸を50部とし、また、ドコサン二酸を50部とした以外は実施例4と同様にして可逆性 感熱記録材料を作成した。

#### 実施例7

··	
リグノセリン酸	95部
<b>= 1 = =</b>	9 J ap
テトラコサン二酸	5 86
塩化ビニル-酢酸ビニル-リン酸	
エステル共属合体(電気化学工業社製デンカビニール #1000P)	250部
7 A 11 M st	
フタル 酸 ジ-n-ヘ プチル	30部
3 L 3 L 4	o A fib
テトラヒドロフラン	1500部
よりなる溶液をAg磊券を約50mmman	

よりなる溶液をAB 蒸着を約50μm厚のポリエステルフィルム(東レ社製メタルミー)上にワイヤーパーで塗布し、加熱乾燥して約5μm厚の感熱層を設

を2部とした以外は実施例4と同様にして可逆性感 熱配縁材料を作成した。

## 比較例4

ステアリン酸を40部とし、また、ドコサン二酸 を60部とした以外は実施例4と同様にして可逆性 感熱記録材料を作成した。

# 比較領5

リグノセリン酸を98部とし、また、テトラコサン二酸を2部とした以外は実施例7と同様にして可逆性感熱記録材料を作成した。

#### 比較例 6

リグノセリン酸を40部とし、また、テトラコサンニ酸を60部とした以外は実施例7と同様にして可逆性感熱記録材料を作成した。

#### 比較例7

エイコサン二酸をオクタデカン二酸とした以外 は実施例2と同様にして可逆性必然記録材料を作 成した。

#### 比較例8

ドコサン二酸すべてをドデカン二酸とした以外

表 - 2

は実施例5と同様にして可逆性磁熱記録材料を作成した。

なお、以上のようにして得られた記録材料(実施例1-9、比較例1-8)はいずれも白色不透明であった。

これらの記録材料を65でから1できざみに120でまで加熱後、室温まで冷却し、これをマグベス濃度計RD514で反射濃度を測定した。この際、反射濃度が1.0を超えた時の温度を透明化温度とし、その範囲と中を示した。また、最大透明濃度と最大白潤濃度との結果を表-2に示す。

(以下余白)

数16以上の高級脂肪酸と炭素数20以上の脂肪族 飲和ジカルボン酸とを用いたので、透明化温度輸出が高温となり、かつ、透明化温度中も広がった。加えて、溶剤にも落けにくくなったので、画像の保存性が向上し、記録層全体を透明化する場合に温度制御が容易になり、感熱層上に積層しても溶剤による折出が少なくなるという効果がもたらされる。

## 4. 図面の簡単な説明

第1 図は本発明に係る可逆性感熱記録材料の熱による透明皮の変化を説明するための図である。

特許出顧人 株式会社 リ コ ー 代 選 人 弁 理 士 池 補 敏・明 (ほか1名)

	透明化温度 範囲(で)	透明化 温度市(℃)	及大进明 濃度	最大白海 濃度
実施例1	71~77	7	1.77	0.31
実施例2	70~83	14	1.78	0.34
実施例3	73-92	20	1.80	0.40
夹施例4	63~69	7	1.80	0.33
実施例 5	62~72	11	1.80	0.34
実施例6	65~80	· 16	1.81	0.41
実施例7	76~81	6	1.82	0.34
実施例8	76-84	9	1.83	0.35
実施例9	77~90	14	1.83	0.42
比較街1	74~77	4	1.77	0.30
比較例2	•	-	-	
比較例3	84~66	3	1.76	0.29
比較例4		-	-	_
比較例5	77-79	3	1.77	0.30
比較例6	*	- 1	- j	_
比較例7	71~78	8	1.38	0.34
比較例8	69~74	6	1.12	0.33

\* 感熱層中の材料が溶解しないため、均一な膜ができず。

#### (発明の効果)

実施例の記載から明らかなように、本発明の可逆性感熱記録材料は有機低分子物質として、 炭素

# 第 1 図

